# **BISOLGRIP®**

### **COMPOSICION**

Por sobre monodosis:

Paracetamol (DCI)	500 mg
Maleato de clorfenamina (DCI)	2 mg
Hidrocloruro de fenilefrina (DCI)	. 10 mg
Excipientes: Sacarina sódica, sacarosa, macrogol	l y aroma

de naranja...... c.s.

### FORMA FARMACEUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Envases con 10 sobres monodosis

## **ACTIVIDAD**

En BISOLGRIP se complementa la acción analgésica y antipirética del paracetamol con la acción antihistamínica de la clorfenamina y la acción descongestiva de la fenilefrina.

# TITULAR Y FABRICANTE

Titular: Fabricante:

LABORATORIOS FHER, S.A. BOEHRINGER INGELHEIM FRANCIA Sarl

Pablo Alcover, 31 12, Rue André Huet

08017 Barcelona 51060 Reims-Cedex (Francia)

## **INDICACIONES**

Alivio sintomático de los procesos catarrales y gripales que cursen con fiebre, dolor leve o moderado, dolor de cabeza y congestión nasal.

### **CONTRAINDICACIONES**

No debe administrarse en caso de hipertensión severa, afecciones coronarias, hipertiroidismo, enfermedades hepáticas, o en pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a los componentes de la especialidad.

### **PRECAUCIONES**

En pacientes con glaucoma, insuficiencia hepática y/o renal, anemia, afecciones cardíacas o pulmonares, diabéticos y ancianos, evitar tratamientos prolongados.

No exceder la dosis recomendada.

#### **INTERACCIONES**

- Puede aumentar la toxicidad del cloranfenicol.
- Puede potenciar la acción de los sedantes, hipnóticos y antidepresivos.
- Evitar ingerir bebidas alcohólicas durante el tratamiento.

## **ADVERTENCIAS**

#### IMPORTANTE PARA LA MUJER:

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

Se evitará realizar actividades que requieran gran atención, como conducir automóviles o manejar maquinaria que pueda ser peligrosa.

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede establecer un resultado analítico de control del dopaje como positivo.

## Advertencia sobre excipientes:

Este medicamento contiene 3,39 g de sacarosa por sobre monodosis, lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarosa-isomaltasa y pacientes diabéticos.

## **POSOLOGIA**

Adultos: La dosis más usual es de 1 sobre cada 6-8 horas. No se excederá de 8 sobres en 24 horas, ni deben administrarse más de 2 sobres por toma.

Niños: No debe administrarse a niños menores de 6 años. La dosis más usual es de medio sobre cada 6-8 horas. No se excederá de 4 sobres en 24 horas.

La administración del preparado está supeditada a la aparición de los síntomas dolorosos o febriles. A medida que éstos desaparezcan debe suspenderse esta medicación.

Se aconseja consultar al médico para prolongar el tratamiento más de 10 días.

#### Modo de empleo

El contenido del sobre se toma disuelto en medio vaso de agua.

## SOBREDOSIFICACION Y TRATAMIENTO

La sintomatología por sobredosis incluye mareos, vómitos, pérdida de apetito, ictericia y dolor abdominal. Si se ha ingerido una sobredosis debe acudirse rápidamente a un Centro Médico aunque no haya síntomas, ya que éstos, muy graves, se manifiestan generalmente a partir del tercer día después de su ingestión.

Se considera sobredosis la ingestión de una sola toma de más de 12 sobres en adultos y más de 2 sobres por 10 kg de peso en niños. Pacientes en tratamiento con barbitúricos o alcohólicos crónicos, pueden ser más susceptibles a la toxicidad de una sobredosis.

El tratamiento consiste en aspiración y lavado gástrico, carbón activado vía oral, administración intravenosa de N-acetilcisteína a dosis adecuadas y, si es preciso, hemodiálisis.

El período en el que el tratamiento ofrece la mayor garantía de eficacia se encuentra dentro de las 12 horas siguientes a la ingestión de la sobredosis.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono (91) 562 04 20.

## **REACCIONES ADVERSAS**

En algunos casos, en pacientes sensibles, se puede presentar somnolencia pasajera. Hepatotoxicidad con dosis altas o tratamientos

prolongados. Raramente pueden aparecer erupciones cutáneas y alteraciones sanguíneas.

Si observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

**CADUCIDAD** 

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

Texto revisado: Febrero 1999

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.